Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/BR04/000242

International filing date: 10 December 2004 (10.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: BR

Number: PI0305824-7

Filing date: 12 December 2003 (12.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 21 February 2005 (21.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)





REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL Ministério do Desenvolvimento, da Indústria e Comércio Exterior. Instituto Nacional da Propriedade Industrial Diretoria de Patentes

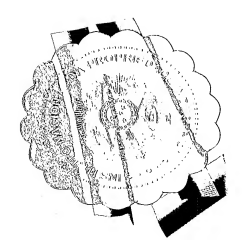
CÓPIA OFICIAL

PARA EFEITO DE REIVINDICAÇÃO DE PRIORIDADE

O documento anexo é a cópia fiel de um Pedido de Patente de Invenção Regularmente depositado no Instituto Nacional da Propriedade Industrial, sob Número PI 03058247 de 12/12/2003.

Rio de Janeiro, 19 de Janeiro de 2005.

Murilo da Silva Técnico 3 III Mat.449188 DIRPA/SAAPAT/NUCAD



120111648 012766
DEPÓSITOS DE PATENTES
Protocolo

Número (21)

	PÁCITO		~				
1	PÓSITO do de Patente ou de	P10305824-	_ 7 depósito / /				
	ficado de Adição	i di aki tesel engo bata atidrista		•			
Ao I	nstituto Nacional da P	ropriedade Industrial:					
O rec	uerente solicita a conce	essão de uma patente na n	natureza e nas condições abaixo indica	ıdas:			
1. 1.1	Depositante (71): Nome: QUIRAL QUÍMICA DO BRASIL S/A						
 1.2 Qualificação: INDÚSTRIA QUÍMICA 1.3 CGC/CPF: 38.661.559//0001-35 1.4 Endereço completo: Rua José Lourenço, 245 – Bairro São Pedro – Juiz de Fora - MG CEP: 36036-230 							
1.5	Telefone: ()	FAX:	() (X) continua em folha anexa				
2. Natureza: X 2.1 Invenção							
3.							
4.	Pedido de Divisão do	o pedido nº.	, de//	<u> </u>			
5.	Prioridade Interna - O depositante reivindica a seguinte prioridade: Nº de depósito Data de Depósito/ (66)						
6. Prioridade - o depositante reivindica a(s) seguinte(s) prioridade(s):							
País o	u organização de origem	Número do depósito	Data do depósito				
	-	}					

7.	Inventor (72):			•			
() Assinale aqui se o(s) mesmo(s) requer(em) a não divulgação de seu(s) nome(s) (art. 6° § 4° da LPI e item 1.1 do Ato Normativo nº 127/97)						
7.1	Nome: Marco Antonio Moreira Santini						
7.2	Qualificação: Prof. Universitário						
7.3	Endereço: Rua José Lourenço, 245 – Bairro São Pedro – Juiz de Fora - MG						
7.4	CEP: 36036-230	7.5	. 1	Telefone ()	ntinua em folha	anexa	
8.	Declaração na forma do item 3	.2 do A1	o No				
	•						
				() em anexo)	
9.	Declaração de divulgação ante			judicial (Período de graça)):		
(art.	12 da LPI e item 2 do Ato Normati	vo nº 127	/97):				
			•				
					() em	anexo	
10.	Procurador (74):						
10.1	Nome e CPF/CGC: LLC INFO						
100	C.G.C.: 86.9				T . D.	~	
10.2	Endereço: Av. Dom Hélder Cân	nara, ၁၁	S CC	ala 312 - Pilares - Rio de	Janeiro - K.	3	
10.3	CEP: 20.771-001	10.4	Γ	Celefone (21) 3899-2002 ou	1 3296-5300		
11.	Documentos anexados (assinale						
(Dev	verá ser indicado o nº total de somer	nte uma c	las v	ias de cada documento)			
X	11.1 Guia de recolhimento	01 fls.	\mathbf{X}	11.5 Relatório descritivo	20 fls.		
X	11.2 Procuração	02 fls.	X	11.6 Reivindicações	07 fls.		
	11.3 Documentos de prioridade	Fls.		11.7 Desenhos	00 fls.		
	11.4 Doc. de contrato de Trabalho	Fls.	X	11.8 Resumo	01 fls.		
	11.9 Outros (especificar): Depositante (71), Inventor (72) – folha anexa 02 fls.						
	11.10 Total de folhas anexadas:	33 fla:					

12. Declaro, sob penas da Lei, que todas as informações acima prestadas são completas e verdadeiras

Rio de Janeiro, 12 de dezembro de 2003. Local e Data

Assinatura e Carimbo

LLC - INFO CONNECTION LTDA

Agente de Propriedade Industrial - 00340

FOLHA ANEXA

(2) 1. 1.1	Depositante (71) (Continuação): Nome: BIORGÂNICA LTDA.							
1.2 1.4	Qualificação: INDÚSTRIA QUÍMICA 1.3 CGC/CPF: 02.516.945/0001-96 Endereço completo: Rua José Lourenço, 245 – Bairro São Pedro – Juiz de Fora - MG CEP: 36036-230							
	1.5	Telefone:	()	FAX:	()	

FOLHA ANEXA

INVENTORES (72) - Continuação dos Inventores:

(2) 7.1 7.2 7.3 7.4	Nome: Antônio Salustiano Macha Qualificação: Prof. Universitário Endereço: Rua José Lourenço, 24 CEP: 36036-230		irro São Pedro – Juiz de Fora - MG Telefone ()				
(3) 7.1	Nome: Aurélio Maranduba						
7.2	Qualificação: Prof. Universitário						
7.3 7.4	Endereço: Rua José Lourenço, 24 CEP: 36036-230	15 – Ba i 7.5 -	irro São Pedro – Juiz de Fora - MG Telefone ()				
(4) 7.1	Nome: Eneida Guimarães						
7.2	Qualificação: Farmacêutica						
7.3	Endereço: Rua José Lourenço, 24	45 – Bai	irro São Pedro – Juiz de Fora - MG				
7.4	CEP: 36036-230	7.5	Telefone ()				
(5)	1		·				
7.1	Nome: Marcio Ronaldo Santiago	Junior					
7.2	Qualificação: Farmacêutico						
7.3	Endereço: Rua José Lourenço, 245 – Bairro São Pedro – Juiz de Fora - MC						
7.4	CEP: 36036-230	7.5	Telefone ()				
(6)							
7.1	Nome: Maria Mirtes da Silva						
7.2	Qualificação: Química						
7.3	•		irro São Pedro – Juiz de Fora - MG				
7.4	CEP: 36036-230	7.5	Telefone ()				
(7)							
7.1	Nome: Richard Michel Grazul						
7.2	Qualificação: Químico	45 -					
7.3			irro São Pedro – Juiz de Fora - MG				
7.4	CEP: 36036-230	7.5	Telefone ()				

"PROCESSO PARA A PREPARAÇÃO DE PRINCÍPIOS FARMACÊUTICOS ATIVOS (PFA'S) ANIDROS, HIDRATADOS E COMPOSIÇÕES FARMACÊUTICAS ESTÁVEIS A PARTIR DOS MESMOS".

A presente invenção refere-se a uma técnica 5 para a preparação de PFA's, mais especificamente, de taxoides, especialmente da classe derivados 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-(2R,3S)fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7- β -10- β -tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -10 3-benzoilamino-2-hidroxi-3-(2R,3S)ila (I)е fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5- β -20epoxi-1,7 β -10- β -tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila (II).

15

A técnica é particularmente útil para compostos que formam hidratos estáveis ou tendem a se hidratar espontaneamente e que são termolábeis, o que previne a remoção de água através de métodos

convencionais, por ex., secagem sob vácuo a temperaturas elevadas.

Adicionalmente, a presente invenção descreve uma nova técnica para a produção do triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila (III).

5

10 A presente invenção também descreve a preparação de soluções injetáveis, anidras, estéreis e estáveis, a partir dos PFA's preparados da forma descrita, anteriormente.

Estado da Arte

15 O (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila (I) é um derivado taxânico, obtido por semisíntese química. Existem várias rotas sintéticas que conduzem à formação do (2R,3S) 3-terc-

butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila (I) e seu triidrato (III). Vide WO 92/09589 sob titularidade de Rhone-Poulenc Rorer S.A, o documento US Patent 5,808,113 sob titularidade de Hauser Inc., WO 96/01815 sob titularidade de Rhone-Poulenc Rorer S.A. como alguns exemplos relacionados às observações anteriores.

5

- O documento US Patent 5,504,102, da BristolMyers Squibb descreve uma técnica para uma
 preparação de óleo de ricino polietoxilado de baixa
 alcalinidade e a preparação de soluções de agentes
 antineoplásicos neste meio.
- 15 Adicionalmente, а patente US 5,698,582 da Rhone-Poulenc-Rorer descreve de а preparação composições contendo derivados taxânicos num surfactante e a utilidade das mesmas para preparar perfusões.
- 20 Considerando-se o estado da técnica evidenciado, apresentamos a seguir as principais vantagens da presente invenção.

No pedido de patente PI 9508789-3A (prioridade FR 94 08479) da Rhone-Poulenc Rorer S.A., é alegado que o triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila "apresenta uma

estabilidade muito nitidamente superior а do produto anidro." Εm estudos comparativos. demonstramos que, quando acondicionado condições adequadas e controladas, o produto anidro tem estabilidade uma iqual ou superior triidrato, e não se hidrata significativamente. Vide Tabela I.

5

TABELA 1:ESTUDO COMPARATIVO DA ESTABILIDADE DO
TRIIDRATO E A FORMA ANIDRA DE (2R,3S) 3-terc
10 butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de
4-acetoxi-2-α-benzoiloxi-5β-20-epoxi-1,7β-10βtrihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13α-ila.

J & ... Tempo A8 A8 Teo A೪ A응 Teo Docetaxe Impurezas r Docetax Impurezas r (mese (desconhe (H_2) el (desconhe H_2O s) 0)² cidas) (anidro cidas) (triidra) 3 to)¹ 0 99,51 0,49 6,3 99,28 0,72 0,1 0 3 99,23 0,77 6,3 99,21 0,79 0,1 6 99,30 0,70 6,2 99,26 0,73 0,1 2 12 98,91 1,09 $6, \overline{4}$ 98,93 1,07 0,0 18 98,72 1,28 6,3 98,65 1,35 0,1 24 98,21 1,79 6,2 98,29 1,71 0,1 3

Dados experimentais realizados nos laboratórios da Quíral Química do Brasil S/A

^{15 1} Preparado de acordo com Exemplo 1

- ² Água determinado pelo método de Karl Fischer
- ³ Preparado de acordo com Exemplo 2

10

25

OBS 1: Análise realizado por HPLC com coluna Waters Spherisorb® C-18, 250 x 5 mm, fase móvel MeOH: H₂O 85:15, fluxo 1,5 mL/min. Impurezas relatadas com A% desprezando o pico devido ao volume morto.

OBS 2: As amostras foram armazenadas em recipientes de vidro âmbar sob N_2 num dessecador sob P_2O_5 mantido entre -5 e 0°C.

Além disso, a eliminação da água de hidratação presente no PFA (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-

tax-11-en-13α-ila triidratado, que é responsável, parcialmente, pela instabilidade da apresentação farmacêutica acabada, confere uma estabilidade igual ou superior à apresentação farmacêutica acabada. Vide Anexo 1 Estudo de estabilidade de docetaxel anidro em polissorbato 80.

A patente US 5,698,582 da Rhone-Poulenc Rorer descreve uma técnica para a preparação de soluções contendo derivados taxânicos em surfactantes e a utilização das mesmas para preparar perfusões. Esta técnica requer que o princípio ativo seja primeiramente solubilizado em etanol, um surfactante seja adicionado e, subseqüentemente, o

álcool seja removido sob vácuo. Esta técnica envolve várias manipulações que resultam num processo complicado e demorado.

Constitui-se em objeto da presente invenção, a 5 formação de um produto de alta pureza, essencialmente livre de água, na forma de um pó amorfo, 0 que facilita sua solubilização excipientes biocompatíveis, obtendo-se soluções, sem a adição de etanol ou outro coadjuvante, que podem ser utilizadas diretamente na confecção das 10 apresentações farmacêuticas injetáveis.

Um outro objeto da presente invenção constituise na obtenção de uma técnica para a produção de triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2hidroxi-3-fenilpropionato 15 de $4-acetoxi-2-\alpha$ benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxotax-11-en-13lpha-ila que difere do documento patente W096/01815. Segundo a presente invenção, ao produto de uma reação, produzido de acordo com uma 20 variação do método de Murray et. al adicionada água e o solvente removido rendendo triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2hidroxi-3-fenilpropionato de $4-acetoxi-2-\alpha$ benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo $tax-11-en-13\alpha$ -ila de alta pureza. 25

Conforme o exemplo 2 (pág. 6 linha 13) do patente PI 9508789-3 acha-se ilustrado como a

adição de ácido ascórbico pode ser utilizada na obtenção de triidrato de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-

5 hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila. A presença de ácidos fracos e não nucleofílicos poderá conferir estabilidade adicional ao PFA obtido.

A estabilidade adicional no produto formulado pode ser conferida pela adição de um ácido não nucleofílico. Verificou-se que além de ácido ascórbico, outros ácidos podem ser empregados, tais como, mas não limitada, aos ácidos: fosfórico, acético, cítrico, tartárico.

10

Um objeto adicional da invenção é prover-se apresentações farmacêuticas de pequeno, médio 15 grande volumes, estáveis, ésteres e apirogênicos, apropriadas para administração após diluição ou para envase em ampolas, frascos ampolas ou outros recipientes adequados que possam ser transportados, sob condições controlados, para envase num outro 20 lugar, ou principalmente, para uso direto clínicas e hospitais especializados no tratamento de câncer, que disponham de Centrais de Diluições, para atendimento de um número maior de pacientes. As Centrais de Diluição são formas de preservar a 25 individualização do tratamento do paciente oncológico, sob baixo risco, e com economia na administração da medicação prescrita. Neste

contexto é indispensável que estejam disponíveis formulações injetáveis, estéreis, estáveis e apirogênicas, próprias para infusão, em grandes volumes (idealmente 50 a 5000 mL).

A realização das técnicas descritas pela presente invenção podem ser feitas das seguintes maneiras:

Numa primeira fase da corporificação presente invenção, o triidrato de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 10 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila pode ser obtido através do seguinte procedimento: uma amostra de docetaxel anidro, preparado através de um ou outro 15 maneiras supracitadas, é solubilizado das solvente miscível com água. Solventes adequados incluem, mas não são limitados aos: éteres lineares ou cíclicos, tais como éter etílico, THE dioxano, solventes polares apróticos, tais DMF, DMSO ou N,N-DMF, ou solventes 20 aromáticos capazes de solubilizar água suficientemente, equivalente a 3 ou mais mol por mol de (2R,3S) 3terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila 25 anidro.

A temperatura da dissolução pode estar entre o ponto de congelamento e o ponto de ebulição do solvente escolhido. Em seguida, água, numa

quantidade que corresponde a pelo menos 3 equivalentes molares relativa a (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-

 $hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13\alpha-ila$ 5 anidro são adicionados е 0 triidrato de (2R, 3S)butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila é isolado após recristalização. Lavagem do produto então obtido, 10 opcionalmente, pode ser feita COM um quimicamente compatível.

Para alcançar os fins da presente técnica, o solvente de preferência é THF com a adição de um volume igual de água a temperatura ambiente. Remoção do THF sob vácuo até o ponto de turbidez é realizada, e a mistura é resfriada entre 0-30°C, de preferência vizinha a 0°C. O docetaxel triidratado tal como obtido, pode ser isolado e secado por meios convencionais.

15

20

Na segunda corporificação desta invenção, uma amostra do triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-

25 hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13α-ila é solubilizado num solvente, quimicamente inerte, que forma um azeotrope com água. A título de exemplo, este solvente pode ser um álcool linear ou ramificado, um ácido orgânico não nucleofílico, um solvente halogenado, um solvente aromático ou outro solvente, de polaridade adequada, para efetuar a solubilização do produto hidratado. Para a finalidade da presente invenção, o solvente, de preferência é etanol absoluto.

A solução assim obtida é sujeito a destilação azeotrópica numa temperatura entre -20 e 200°C, e a água de hidratação é removida. No caso de triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila, a temperatura, de preferência, é inferior à 40°C.

15 terceira corporificação da presente invenção, 0 triidrato de (2R, 3S)3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila pode ser solubilizado num dos solventes supracitados seguido 20 pela adição de um segundo ou terceiro solvente. título de exemplo, este solvente pode ser um álcool linear ou ramificado, um ácido orgânico nucleofílico, um solvente halogenado, um solvente aromático ou outro solvente que forma um azeótropo 25 binário, ternário ou quaternário com água. de triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de $4-acetoxi-2-\alpha-$ benzoiloxi- 5β -20-epoxi-1, 7β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila, o segundo solvente é, de preferência, tolueno.

Numa quarta corporificação da presente invenção, a destilação azeotrópica pode ser conduzida sob pressão reduzida entre <0,001 e 780 mm Hg. No caso de triidrato de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi- 5β -20-epoxi-1, 7β - 10β tri-

10 hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila, a pressão, de preferência, é entre 1-20 mm Hg.

Numa quinta corporificação da presente invenção, uma amostra , de (2R,3S)3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 15 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila impura pode ser submetida а cromatografia fase emnormal reversa, utilizando-se um solvente ou uma mistura de solventes, cuja composição será aparente a uma 20 pessoa habilitada na arte.

Após remoção dos solventes, o (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro obtido pode ser utilizado diretamente ou submetido ao um ou mais dos processos supracitados.

25

Na sexta corporificação da presente invenção, a reação que conduz à formação de (2R,3S) 3-terc-

butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13lpha-ila pode ser feita num anidro, sob condições controladas, utilizando-se um dos processos citados no Estado da com reagentes e matérias primas de pureza suficiente, 0 permite, após que remoção do. solvente, isolamento direto de (2R, 3S)3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-10 hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila puro e essencialmente isento de água.

Na sétima corporificação da presente invenção, descreve-se a preparação de úma solução concentrada, estéril e estável de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila, anidro ou triidrato, num veículo biocompatível.

20 Veículos adequados incluem, mas não são limitados a álcool etílico. sorbitans polietoxilidos, e, de preferência, o polissorbato A solução é preparada através da lenta adição (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-25 epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro ou triidratado ao veículo COM agitação mecânica, de preferência, sob um atmosfera inerte,

numa concentração entre 1 e 100 mg de docetaxel anidro/mL polissorbato 80.

Após solubilização completa do princípio ativo, solução é filtrada através de uma membrana esterilizante com uma porosidade de pelo menos 0,45 de preferência de 0,22 um, e envazado recipientes estéreis e apirogênicos emambiente estéril. Tal produto obtido é estável por pelo menos 24 meses quando armazenado entre 2-8°C.

5

Na última corporificação da presente invenção, os veículos supracitados podem ser previamente acidificados com um ácido inorgânico ou orgânico, ou uma mistura de ácidos, quimicamente compatível(eis) com o veículo e o princípio ativo, biocompatível (eis), tais como, mas não limitado, aos ácidos fosfórico, acético, cítrico, tartárico ou ascórbico.

Soluções assim obtidas são mais estáveis do que as soluções não acidificadas. Pelos fins da presente invenção, o ácido de preferência é ácido acético. O pH pode ser ajustado entre 3,0-6,5, e, de preferência, vizinha 4,5. As soluções dessa forma obtidas são estáveis por pelo menos 24 meses quando armazenadas entre 2-8°C.

Os exemplos não limitativos a seguir incorporam as soluções acima apresentadas.

EXEMPLO 1: PREPARAÇÃO DE TRIIDRATO DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3FENILPROPIONATO DE 4-ACETOXI $-2-\alpha$ -BENZOILOXI $-5\beta-20-$ EPOXI-1, $7\beta-10\beta$ TRI-HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN $-13\alpha-$ ILA UTILIZANDO UM SOLVENTE ANIDRO COMO MEIO DE REAÇÃO SEGUIDO PELA ADIÇÃO DE ÁGUA.

Esta síntese foi realizada com uma variação da 5 metodologia descrito por Murray et. al. atmosfera de N_2 foi colocado num balão redondo 500 THF, previamente destilado sob Na. Foi adicionado 10 g [14,14 mMol] de 10-desacetil-Ndebenzoil-paclitaxel amina 10 (>99% pureza cromatográfica, <0,1% água por KF). Em seguida, foi adicionado 3,08 g [14,14 mMol] de BOC_2O numa porção única. A reação foi monitorada por TLC e, após o consumo completo da matéria da partida, foi adicionado 500 mL de água purificada e uma parte do 15 foi removido sob vácuo. THE Quando a solução ficar turva, a destilação a interrompida e o balão foi colocado na geladeira a ±2°C durante 18 h. Os cristais do triidrato de 20 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-(2R,3S) fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila formaram, foram isolados por se filtração. Após secagem sob vácuo, o triidrato de (2R,3S) 3terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-25 fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila

obtido, 11,85 g (97,21%) foi isolado com uma pureza de 99,51% (HPLC) e um teor de água de 6,32% (KF).

EXEMPLO 2: REMOÇÃO DE ÁGUA DE HIDRATAÇÃO ATRAVÉS DE DESTILAÇÃO AZEOTRÓPICA SOB VÁCUO.

1 g [1,16 mMol] de triidrato de (2R,3S) 3-terc-5 butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila (6,27 % água) solubilizado em 50 mL de EtOH P.A. A solução assim obtida foi destilada sob vácuo (20 mm Hg/40°C) para 10 remover o EtOH. O pó amorfo obtido foi secado a 40°C até um peso constante rendendo 0,93 g de (2R,3S)3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila 15 anidro (0,10% água por titulação KF).

EXEMPLO 3: REMOÇÃO DE ÁGUA DE HIDRATAÇÃO ATRAVÉS DE DESTILAÇÃO AZEOTRÓPICA BINÁRIA SOB VÁCUO.

1 g [1,16 mMol] de triidrato de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de
4-acetoxi-2-α-benzoiloxi-5β-20-epoxi-1,7β-10βtrihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13α-ila (6,27 % água) foi
solubilizado em 50 mL de EtOH P.A. Em seguida foi
adicionado 200 mL de tolueno P.A. A solução obtida
foi destilada sob vácuo (20 mm Hg/40°C) para
remover, primeiramente o EtOH. Em seguida, o

azeótropo de tolueno e água foi destilado (1 mm Hg/28°C). Finalmente, o restante do tolueno foi removido e o pó amorfo obtido foi secado a 40°C até peso constante rendendo 0,92 g de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro (0,12% água por titulação KF).

EXEMPLO 4: PREPARAÇÃO \mathbf{DE} (2R,3S)3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO 10 DE $4 - \texttt{ACETOXI} - 2 - \alpha - \texttt{BENZOILOXI} - 5\beta - 20 - \texttt{EPOXI} - 1 \text{, } 7\beta - 10\beta \texttt{TRI} -$ HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN-13 α -ILA ANIDRO ATRAVES DE PURIFICAÇÃO DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE $4-ACETOXI-2-\alpha-$ BENZOILOXI- 5β -20-EPOXI-1, 7β -10 β TRI-HIDROXI-9-OXO-15 TAX-11-EN-13lpha-ILA IMPURA NUMA COLUNA DE SILICA 60.

Uma amostra de 1,0 g (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-

hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila com **2**0 pureza cromatográfica de 97,7% (1,1% $\rm{H}_{2}\rm{O}$), preparado de acordo com 0 método de Murray et. al., solubilizada em 2 mL diclorometano. A solução obtida foi aplicada a uma coluna de sílica gel 60 25 previamente ativada 150°C e diluída com a um gradiente de hexano: EtOAc 80:20 até 20:80. As frações contendo (2R, 3S)3-terc-

butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila foram coletadas combinados e, em sequida, concentradas rotovapor a \pm 40 °C e \pm 20 mm Hg. Após secagem, foram obtidos 0,85 a de (2R,3S)3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β trihidroxi-9-oxo-tax-11-en-13lpha-ila com uma cromatográfica de 99,34% e um teor de água de 1,2%.

EXEMPLO 5: PREPARAÇÃO DE UMA SOLUÇÃO ESTÉRIL E ESTÁVEL DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE 4-ACETOXI-2- α -BENZOILOXI-5 β -20-EPOXI-1,7 β -10 β TRI-HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN-13 α -ILA ANIDRO EM POLISSORBATO 80.

10

15

A um bécker equipado com um agitador mecânico tipo hélice, sob uma atmosfera de nitrogênio foi colocado 100 mL de polissorbato 80. (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-20 hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro, 4,00 g, foi adicionado lentamente e a agitação foi continuada durante 24 horas. \mathbf{A} solução resultante foi filtrada através de uma membrana esterilizante sob 25 pressão num ambiente estéril. A solução assim preparada mostrou-se estável durante 24 meses quando armazenada entre 2 e 8°C.

EXEMPLO 6: PREPARAÇÃO DE UMA SOLUÇÃO ESTÉRIL E ESTÁVEL DE TRIIDRATO DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE $4-ACETOXI-2-\alpha-BENZOILOXI-5\beta-20-EPOXI-1,7\beta-10\beta TRI-$

5 HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN-13α-ILA EM POLISSORBATO 80.

A um bécker equipado com um agitador mecânico tipo hélice, sob uma atmosfera de nitrogênio foi colocado 100 mL de polissorbato 80. O triidrato de 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-(2R,3S)fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-10 epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila, 4,27 g, foi adicionado lentamente e a agitação foi continuada durante 24 horas. A solução resultante foi filtrada através de uma membrana esterilizante sob pressão num ambiente estéril. A solução assim 15 preparada mostrou-se estável durante 24 meses quando armazenada entre 2 e 8°C.

EXEMPLO 7: PREPARAÇÃO DE UMA SOLUÇÃO ESTÉRIL E ESTÁVEL DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-20 HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE 4-ACETOXI-2-α-BENZOILOXI-5β-20-EPOXI-1,7β-10βTRI-HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN-13α-ILA ANIDRO EM POLISSORBATO 80 COM A ADIÇÃO DE ÁCIDO ASCÓRBICO.

A um bécker equipado com um agitador mecânico tipo hélice, sob uma atmosfera de nitrogênio foi colocado 100 mL de polissorbato 80 previamente acidificado até pH 4,5 com ácido ascórbico. (2R,3S)

3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro, 4,00 foi adicionado lentamente q agitação foi continuada durante 24 horas. solução resultante foi filtrada através de membrana esterilizante sob pressão num ambiente estéril. solução assim preparada mostrou-se A estável durante 24 meses quando armazenada entre 2 e 8°C.

5

10

15

EXEMPLO 8: PREPARAÇÃO DE UMA SOLUÇÃO ESTÉRIL E ESTÁVEL DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE 4-ACETOXI-2- α -BENZOILOXI- 5β -20-EPOXI-1, 7β - 10β TRI-HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN- 13α -ILA EM POLISSORBATO 80 COM A ADIÇÃO DE ÁCIDO ASCÓRBICO.

A um bécker equipado com um agitador mecânico tipo hélice, sob um atmosfera de nitrogênio foi colocado 100 mL de polissorbato 80 previamente acidificado até pH 4,5 com ácido ascórbico. (2R,3S) 20 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro, 4,30 a adicionado lentamente foi 25 agitação foi continuada durante 24 horas. A solução resultante foi filtrada através de uma membrana esterilizante sob pressão num ambiente estéril. A solução assim preparada mostrou-se

estável durante 24 meses quando armazenada entre 2 e 8°C.

EXEMPLO 9: PREPARAÇÃO DE (2R,3S) 3-TERC-BUTOXICARBONILAMINO-2-HIDROXI-3-FENILPROPIONATO DE 4-ACETOXI-2- α -BENZOILOXI- 5β -20-EPOXI-1,7 β - 10β TRI-HIDROXI-9-OXO-TAX-11-EN- 13α -ILA ANIDRO UTILIZANDO UM SOLVENTE ANIDRO COMO MEIO DE REAÇÃO.

5

Esta síntese foi realizada com uma variação da metodologia descrita por Murray et. al. Sob uma atmosfera de N_2 foi colocado num balão redondo, 500 10 mL de THF, previamente destilado sob Na. adicionado 10 g [14,14 mMol] de 10-desacetil-Ndebenzoil-paclitaxel amina (>99% de pureza cromatográfica, <0,1% água por KF). Em seguida, foi adicionado 3,08 g [14,14 mMol] de BOC_2O numa 15 porção única. A reação foi monitorada por TLC e, após o consumo completo do material de partida, o solvente foi removido sob vácuo. Após secagem sob (2R,3S)3-terc-butoxicarbonilamino-2-0 hidroxi-3-fenilpropionato 20 de 4-acetoxi- $2-\alpha$ benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo $tax-11-en-13\alpha$ -ila obtido, 11,42 q (100%)foi isolado com uma pureza de 99,28% (HPLC) e um teor de água de 0,08% (KF).

REIVINDICAÇÕES

Processo para a obtenção de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β de 10β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro essencialmente isento água, caracterizado de pelas seguintes etapas:

5

20

- -(2R,3S)3-terc-butoxicarbonilamino-2hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α benzoiloxi- 5β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-10 $9-oxo-tax-11-en-13\alpha-ila$ hidratado ser solubilizado num solvente, quimicamente inerte, que forma um azeótropo com água; este solvente pode ser um álcool linear ou 15 ramificado, um ácido orgânico nucleofílico, um solvente halogenado. um solvente aromático ou outro solvente, de polaridade adequado, para efetuar а solubilização do produto hidratado ou mistura dos mesmos;
 - -a água de hidratação é removida através de destilação azeotrópica numa temperatura e 200°C e numa entre -20 pressão entre <0,001 e 780 mm Hg;
- 25 -o produto obtido constitui-se em resultando 3-terc-butoxicarbonilamino-2em (2R, 3S)hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -

benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila com um teor de água <1,0% p/p.

- Processo, de acordo com reivindicação а 5 caracterizado por 0 (2R, 3S)butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi- 5β -20-epoxi-1, 7β de 10β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila ser hidratado, com uma quantidade entre 1 e 20% de 10 água os solventes empregados serem absoluto e tolueno numa temperatura entre 0 e 120°C e numa pressão entre <0,001 e 780 mm Hg.
- 3. Processo, de acordo com a reivindicação 1 ou 2, caracterizado por o (2R,3S) 3-terc
 15 butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β
 10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila ser na forma de triidrato.
- 4. Processo, de acordo com а reivindicação caracterizado por conduzir à formação de (2R,3S) 20 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en- 13α -ila anidro, sob condições controladas, num solvente anidro, utilizando pelo menos um dos 25 processos citados no Estado da Arte, reagentes matérias е primas de pureza suficiente, o que permite, após remoção

solvente, isolamento direto de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila puro e essencialmente isento de água.

- 5. Processo, de acordo com a reivindicação 4, caracterizado por o solvente anidro ser um éter cíclico, miscível com água.
- 6. Processo, de acordo com a reivindicação 5, caracterizado por se empregar THF.
 - 7. Processo, de acordo com a reivindicação 1, caracterizado por a preparação de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-

fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -

15 20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro ser feita a partir de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-

fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-

- 13α -ila impura através de cromatografia em fase normal ou reversa, utilizando-se um solvente ou uma mistura de solventes anídros.
- 8. Processo, de acordo com a reivindicação 7, caracterizado por a mistura de solventes empregadas consistir de um éster e alcano, e a fase estacionário é SiO₂ ou Al₂O₃.
 - 9. Processo, de acordo com a reivindicação 8, caracterizado por a mistura de solventes

consistir de acetato de etila e hexano na razão próxima a 2:8, mudando-se gradativamente a uma razão próxima de 8:2 e a fase estacionária é SiO₂ ativada.

5 10. Processo, de acordo com a reivindicação 1, caracterizado por a obtenção do triidrato de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-

 13α -ila, ser feita:

10

- solubilizando-se (2R,3S)3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato $4-acetoxi-2-\alpha-benzoiloxi-5\beta-20-epoxi-1,7\beta$ de 10β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila solvente miscível com, ou capaz de solubilizar 15 em água, que não seja um álcool alifático com pelo menos de 1-3 carbonos, onde os solventes adequados incluem, mas não são limitados éteres lineares ou cíclicos, tais como éter 20 etílico, ou dioxano, solventes THFpolares apróticos, tais como DMF, DMSO ou N,N-DMF, ou solventes aromáticos capazes de solubilizar suficientemente em água, o equivalente a 3 ou mais moles de água por mol de (2R,3S) 3-terc-25 butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β de 10β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila;

- recristalização do (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila e desta maneira resultar na formação de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila triidratado.
- 10 11. Processo, de acordo com a reivindicação 10, caracterizado por o solvente utilizado ser o THF/ $\rm H_2O$ na razão vizinha 1:1 e o THF é removido parcialmente para induzir a cristalização.
- 12. Processo, de acordo com a reivindicação 1, caracterizado por obter-se uma solução concentrada, estéril e estável de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-
- 13α-ila, anidro ou triidratado, num veículo biocompatível; em que veículos adequados incluem, mas não são limitados a álcool etílico e sorbitóis polietoxilados; a solução ser preparada através da lenta adição do (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3
 - fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro ou triidratado ao veículo com

agitação mecânica, de preferência, sob um atmosfera inerte, numa concentração entre 1 e 100 mg de (2R,3S) 3-terc-butoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2- α -benzoiloxi-5 β -20-epoxi-1,7 β -10 β tri-hidroxi-9-

5

25

oxo-tax-11-en-13 α -ila anidro/mL veículo; e após solubilização completa do princípio ativo, a solução ser filtrada através de uma membrana esterilizante com uma porosidade de \leq 0,45 μ m.

- 13. Processo, de acordo com a reivindicação 12, caracterizado por o veículo é polissorbato 80 e a concentração de (2R,3S) 3-tercbutoxicarbonilamino-2-hidroxi-3-fenilpropionato de 4-acetoxi-2-α-benzoiloxi-5β-20-epoxi-1,7β-10βtri-hidroxi-9-oxo-tax-11-en-13α-ila, na base anidra, ser próxima a 40 mg/mL e a membrana esterilizante ter uma porosidade de 0,22 μm.
- 14. Processo, de acordo com a reivindicação 13, caracterizado por o pH do polissorbato 80 empregado é previa ou posteriormente abaixado através da adição de uma quantidade adequada de um ácido inorgânico ou orgânico.
 - 15. Processo, de acordo com a reivindicação 14, caracterizado por o ácido empregado ser o ácido ascórbico.
 - 16. Processo, de acordo com a reivindicação 14, caracterizado por o ácido empregado ser o ácido acético.

RESUMO

"PROCESSO PARA A PREPARAÇÃO DE PRINCÍPIOS FARMACÊUTICOS ATIVOS (PFA's) ANIDROS, HIDRATADOS E COMPOSIÇÕES FARMACÊUTICAS ESTÁVEIS A PARTIR DOS MESMOS".

5

10

15

A presente invenção refere-se a um processo para a preparação de PFA's, mais especificamente, derivados da classe de taxoides, especialmente docetaxel (I) e paclitaxel (II) numa forma anidra ou, seja, essencialmente livre de água. A técnica é particularmente útil para compostos que formam hidratos estáveis que são termolábeis, o que previne a remoção da água através de métodos convencionais, por ex., secagem sob vácuo a temperaturas elevadas.

17. Produto farmacêutico, estéril e estável, caracterizado por ser preparado através do processo indicado nas reivindicações de 12 a 16 para envase em recipientes estéreis e livre de pirogênios para uso único, múltiplo, ou para eventual envase em recipientes menores.

5

7,